PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

HO1M 4/62

(11)Publication number: 2000-353526 (43)Date of publication of application: 19.12.2000

(51)Int.Cl. H01M 4/58 H01M 4/02 H01M 4/04

(21)Application number : 2000–155373 (71)Applicant : SAMSUNG SDI CO LTD

(22)Date of filing: 25.05.2000 (72)Inventor: KWEON HO-JIN

KIM GEUN-BAE PARK DONG-GON

KIN KIKO

(30)Priority

Priority number : 99 9918802 Priority date : 25.05.1999 Priority country : KR 99 9918803 25.05.1999 KR

99 9934414 19.08.1999 KR 99 9942394 01.10.1999 KR

(54) POSITIVE ELECTRODE ACTIVE MATERIAL COMPOSITION FOR LITHIUM SECONDARY BATTERY AND MANUFACTURE OF POSITIVE ELECTRODE USING IT

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To extend the life characteristic by including a positive electrode active material containing a lithium composite metal compound and an additive selected from the group consisting of semimetal, met

SOLUTION: A positive electrode active material is generally formed of manganese series excellent in environmental affinity and relatively inexpensive such as LiMn2O4 used for lithium secondary battery, cobalt series having satisfactory electric conductivity, high battery voltage and excellent electrode characteristic such as LiCoO2, or nickel series showing high discharge capacity characteristic and economical such as LiNiO2. Of each system, the usable positive electrode active material is selected from 3V-class or 4V-class lithium secondary battery positive electrode active material omposition do composition further contains a semimetal, a metal or the oxide thereof in order to improve the discharge capacity and the characteristics of high rate charge and discharge condition and long life, particularly, the life characteristic under high temperature condition.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination] 06.08.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection] 28.08.2007

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of 2007-031856

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision 26.11.2007

of rejection]

[Date of extinction of right]

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出屬公開番号 特開2000-353526 (P2000-353526A)

(43)公開日 平成12年12月19日(2000.12.19)

(51) Int.Cl.7		識別配号	FΙ			f-73-}*(参考)	
H01M	4/58		H01M	4/58 4/02 4/04 4/62			
	4/02 4/04 4/62					C A Z	
(21)出顧番号			特顧2000-155373(P2000-155373)	(71)出順人	59000%817 三星エスディアイ株式会社		
(22) 出順日		平成12年5月25日(2000.5.25)		大韓民國京畿道水原市八遠區▲しん▼洞			

(31)優先権主張番号 1999-18802 (32)優先日 平成11年5月25日(1999.5.25) (33)優先権主張国 韓国 (KR) (31)優先権主張番号 1999-18803

平成11年5月25日(1999.5.25) (33) 優先権主張国 韓国 (KR) (31)優先権主張番号 1999-34414 (32)優先日 平成11年8月19日(1999.8.19)

(33)優先権主張国 韓国 (KR)

575番地 (72) 発明者 權 錦 眞

大韓民国忠清南道天安市聖城洞山24番地 (7%)発明者 鄭 賢 淑

大韓民国忠清南道天安市聖城洞山24番地

(72) 発明者 金 根 培 大韓民国忠清南道天安市聖城洞山24番地

(74)代理人 100083806 弁理士 三好 秀和 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 リチウム二次電池用正極活動質組成物及びそれを用いた正極の製造方法

(57)【要約】

【課題】 長寿命、特に高温寿命の特性に優れたリチウ ム二次電池用正極活物質組成物を提供すること。 【解決手段】 本発明のリチウム二次電池用正極活物質 組成物は、リチウム複合金属化合物を含む正極活物質 と、半金属、金属及びこれらの酸化物からなる群より選 択される添加物とを含むものである。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 リチウム複合金属化合物を含む正極活物 質と、半金属、金属及びこれらの酸化物からなる群より 選択される添加物とを含むリチウム二次電池用正極活物 質組成物。

【請求項2】 前記半金属はSi、B、Ti、Ga、Ge及びA1からなる群より選択される一つ以上の半金属であり、前記金属はCa、Mg、Sr及びBaからなる群より選択される一つ以上の金属である請求項1に記載のリチウム二次電池用正施活物質組成物のリチウム二次電池用正施活物質組成物のリチウム二次電池用正施活物質組成物。

【請求項3】 前記リチウム複合金属化合物は下記の化合物からなる群より選択される請求項1に記載のリチウムでなる群より選択される請求項1に記載のリチウムニケ電池田正板送物質組成物。

```
ム一次電池用正統活物質組成物。
L1 m Mn A2
L1 m Mn C0 A2
L1 m Mn Mn C0 A2
L1 m Mn Mn C0
```

Li_x Ni_{1-y-x} Co_y M" = A2 (向託会はNC, 1.0 ≤ x≤ 1.1, 0.01 ≤ y≤ 0.1, 0.01 ≤ y≤ 0.1, 0.01 ≤ x≤ 0.5 であり、M' は私1、C r、Co、Mg、La、Ce、Sr及びVかかなを群よ の送紙でもの金属であり、M" は私1、Cr、Mn、Fe、Mg、La、Ce、Sr及びVかかなを群よかとを開かなる表表がは10元代を風のうちの少なくとも一つ以上の金属であり、Aは0、F、S及びPからなる群より選択され、BはNiまたはそってある。 1 信託字項 4 1 部注半金属。金融またはそれらの配付物の監は前記正標活物質の重量の0.01~10重量%である簡素項1に記載のリチウム二次電池用正軽活物質組を物

【請求項53 リチウム保全企業化企物を含む正統活物 質と、半金属、金属及びこれらの酸化物からなる群より 選択される一つ以上の認加剤とを混合する段階と、前記 混合物に有機溶媒を活加して正松活物質組成物を塑造する段階と、たる経済を経済を確認する段階とは、近れた整布する段階と、及び前記正能活物質組成物が塗布された電流 集監体を乾燥する段階と、を含むリチウム二次電池用正 板の脚割を持た。

【請求項6】 前記半金属、金属またはそれらの酸化物 の添加量は前記正極活物質の重量の0.01~10重量 %である請求項5に記載のリチウム二次電池用正極の製

浩方法.

【請求項7】 前記リチウム複合金属化合物は下記の化合物からなる群より選択される請求項5に記載のリチウム二次電池用正極の製造方法。

Lix MnA2 Li, MnO2-, A, LixMn1-yM'yA2 Lix Mn2 A4 Li, Mn, O4 - z Az Lix Mn2-vM'vA4 Lix BA2 Li . BO2 - . Az Lix B1 - v M" v A2 Li, B1 - , M" , O2 - , A, Li, NiCoA2 Li . Ni CoO2 - z Az Li, Ni, -, - Co, M" , A2 (前記式において、1.0≤x≤1.1、0.01≤y≤ 0.1、0.01≤z≤0.5であり、M'はA1、C r、Co、Mg、La、Ce、Sr及びVからなる群よ り選択される金属またはランタノイド金属のうちの少な くとも一つ以上の金属であり、M"はA1、Cr、M n. Fe. Mg. La. Ce. Sr及びVからなる群よ り選択される金属またはランタノイド金属のうちの少な くとも一つU上の金属であり、AはO、F、S及びPか らなる群より選択され、BはNiまたはCoである。)

【発明の詳細な説明】 【0001】

【発明の属する技術分野】本発明はリチウム二次電池用 正転活物質組成物及びそれを用いた正極の製造方法に関 し、詳しくは長寿命の特性を有するリチウム二次電池用 正極活物質組成物及びそれを用いた正極の製造方法に関 する。

[0002]

【能来の技術】リチウム二次電池はリチウムイオンのインターカレーション(intercalation)及びデインターカレーション(deintercalation)が可能と物質を負極及び正極として使用し、前記正極と負極との間にリチウムイオンの移動が可能を有機で顕著またはポリフー電解を充填して緊急し、リチウムイオンが前記正板及び負極でインターカレーション/デインターカレーションする時の酸化、還元反応によって電気的エネルギーを生成する。

【0003】このようなリチウム二次電池の負額(ando) 活物質としてリチウム金属が用いられたこともあったが、リチウム金属を使用する場合には電池の充放電過程中にリチウム金属の表面にデンドライト(dendrite)が形成されて電池の短路及び電池の場合の危険性がある。このような問題を解決するために、構造及び電気的性質を採りたがいるできない。

たり供給することができ、リチウムイオンの挿入及び脱 鍵の時、半セルボテンシャルがリチウム金属と類似した 炭素系物質が負種活物質として広く用いられている。 【0004】

【発明が解決しようとする課題】リチウム二次電池の正極(cathode)活物質としてはリチウムイオンの挿入と 施能が可能な金属のカルコゲナイド(chalcogenide)化合物が一般的に用いられ、代表的にはLiCoO2、LiMn2O4、LiNiO2、LiNi $_{1-x}$ Co $_{x}$ O2、0<x<1)、LiMnO2などの複合金属酸化物が実用化されている。

【0005】前記正極活物質のうち上icoQ。往室温 で10-2~1S/cm程度の良好な電気伝導度と高い 電池電圧そして優れた電路特性を有しており、現在So ny社等で商業化され市販されている代表的な正極活物 質であるが、価格が高いという短所があり、高率充放電 時の安定性が低いという回題がある。上iNiO2は前 助正極活物質のうち最も価格が安く、最も高い放電容量 の電池特性を示すが、合成が難しり短所がある。また 以iMn2Qa、LiMnQとなどのMn系活物質は合 成が容易であり、価格が比較的に安くて環境汚染も少な い長所がある。このようなMn系活物質は各形がいた いり短所がある。このようなMn系活物質は発散が小さい 境積和なあるが、電池システムの安定性、Mnの環 境積和性などによって電気自動車、電気自動車(electric wehicle)の電力源として次世代大型電池で最も有望 な下極活動物の材料に浮び上がよっている。

【〇〇〇6】しかし、LiMn2 〇4 などのマンガン系 正極活物質を使用した電池を長時間、特に、高温で連続 的に元放電きる場合、LiMn2 〇4 の表面で電解液と の副反応が発生する。これは電解液中に存在するH2 〇 ヒLiPF6が反応して途極であるHFを形成し、この HFがマンガン系正極活物質で表面に存在するMnを攻 撃して、Mnが電解液に溶出する現象に起因したものと して知られている。

[0007] このような制反応でし i M n₂ O₄ 活物質 を構成するマンガンが電解液中に溶けて活物質が崩壊す るのは当然のことであり、これによって電池の秀命が急 激に減少する。このような問題点を解決するために、最 近はし 1 の当量を 1 より大き く合成したりスピネル型M 系を使用し、また酸素の一部をドに置換したりスピネル の特性を向上させる等の努力をしている。しかし、まだ 長寿命、特に高温寿命の特性由上の効果が消促するよう な水性によっていない場合する。

[0008]また、このような正極活物質と電解液との 反応はLINIの2またはLICoO2 東正極活物質に 免発生することがある。したがって、最近は正極活物質 と電解液の反応を削減するための研究が進行されている が、その効果が落足するほどの水準には速していない。 [0009]本発明は前記の問題点を解決するためのも のであって、本発明の目的は長寿金の特性を省するリチ ウム二次電池用正極活物質組成物を提供することにある。

【0010】本発明の他の目的は高温寿命の特性に優れたリチウム二次電池用正極活物質組成物を提供することにある。

【0011】本発明の他の目的は熱的妄定性に優れたリ チウム二次電池用正極活物質組成物を提供することにあ る。

【0012】本発明の他の目的は前記リチウム二次電池 用正極活物質組成物を用いたリチウム二次電池用正極の 製造方法を提供することにある。

[0013]

3)

【課題を解決するための手段】前記の目的を達成するために、本発明はリチウム複合金属化合物を含む正極活物 質及び半金属、金属及びこれらの酸化物からなる群より 選択される添加物とを含むリチウム二次電池用正極活物 質組成物を提供する。

[0014] 前記リチウム教会金属化合物は下記の化合物1万至13より選択され、前記半金属としては51, B、Ti、Ga、Geまたは41のうちのひとつ以上を用いることができ、前記金属としてはCa、Mg、SrまたはBaのうちひとつ以上を用いることができる。 [0015]

Li, MnA2 (化合物1) Lix MnO2-zAz (化合物2) Lix Mn_{1-y} M'y A₂ (化合物3) Li, Mn, A4 (化合物4) Lix Mn2 O4- z Az (化合物5) Lix Mn2-y M'y A4 (化合物6) Li, BA, (化合物7) Li, BO, - . A. (化合物8) Li, B1 - , M" , A2 (化合物9) Lix B1 - v M" v O2 - z Az (化合物1 0) Li, NiCoA2 (化合物11) Lix NiCoO2 - z Az (化合物12)

Li, Ni, -, -, Co, M", A2 (化合物1

(前記式において、1.0≤x≤1.1、0.01≤y≤0.1、0.01≤x≤0.5であり、M'はA1.C
ア、Co、Mg、La、Ce、S・ア及びいかなる群より選択される金属またはランタノイド金属のうちの少なくとも一つ以上の金属であり、M'はA1.Cr、M
ル、Fe、Mg、La、Ce、S・ア及びいかなる群より選択される金属またはランタノイド金属のうちの少なくとも一つ以上の金属であり、AはO、F、S及びPかなる群より選択される金属またはランタノイド金属の方ちの少なくとも一つ以上の金属であり、AはO、F、S及びPかなる群よの選択され、BはN!またはCoである。)前配化合物1万至13からなる群より選択される本発明はまた、リチウム複合金属化合物を含む正確活物質と、半金属、金属及びたよりの影像があかなる幕末り選択さ

れる一つ以上の添加剤とを混合する段階。前記混合物に 有機溶媒を添加して正極活物質組成物を塑造する段階。 前記正極活物質組成物を電流集電体に塗布する段階及び 前記正極活物質組成物が塗布された電流集電体を乾燥する段階をなりような一般である。 京設階を全むドナウム二次定当和正極の脚立法を提供 する。前記半金属はSi、B、Ti、Ga、Geまたは Alであり、前記金属はCa、Mg、SrまたはBaで ある。

[0016]

【発明の実施の形態】本売門において用いた正極活物質は一般的にリチウム二次電池で用いられるマンガン系、 コバルト系またはニッケル系正極活物質である。この中から、LiMn2〇4 などのマンガン系正極活物質は環境競性が優九て比較的価格が安く、今後リチウム二次電池大型電池分野の正極活物質として使用される可能性が高い。

【0017】また、LiCoO₂などのコバルト系正極 活物質は無好な電気伝導度と高い電池電圧、そして優れ た電極特性を有し、LiNiO₂などのニッケル系正極 活物質は高い放電容量の特性を示して経済的な正極活物 質である。

【0018】本発明で使用可能なマンガン系正極活物質としては、前配化合物1~3からなる群より選択される
3V級リチウム二次電池用五倍治物質または、前配化合物4~6からなる群より選択される4V級リチウム二次電池用五座活物質を含む、また、本発明で使用可能なコパルト素たはニッケル系正極活物質としては、前記を合物7~10からなる群より選択されるコパルトまたはニッケル系正極活物質、または前配化合物11~13からなる群より選択されるコパルトニッケル系正極活物質を含む。

【0019】本発明の正極活物質組成物は放電容量(di scharge capacity)の向上と、高率充放電条件 (High C -rate) 及び長寿命の特性を向上、特に高温条件での寿 命特性を向上させるために、半金属(Seni-netal)、金 鳳またはそれらの酸化物をさらに含む。このような半金 罵またはその酸化物としてはSi. B. Ti. Ga. G e 及びA1からなる群より選択される半金属またはその 酸化物をひとつ以上用いることができ、半金属酸化物の 代表的な例としてはSiOっを使用することができる。 【0020】また、前記金属またはその酸化物としては Ca、Mg、Sr及びBaからなる群より選択される金 属またはその酸化物をひとつ以上用いることができ、金 属酸化物の代表的な例としてはCaO、MgO、SrO またはBaOを用いることができる。前記半金属、金属 またはそれらの酸化物の量は正極活物質重量の0.01 ~10重量%である。半金属、金属またはそれらの酸化 物の量が0.01重量%未満である場合には半金属また はその酸化物を添加することによる効果が現れず、10 重量%を招過する場合には過量の半金属またはその酸化 物が不純物として作用して電池反応に逆効果が現れ得る。

[0021]このような半金属、金属またはそれらの酸化物はHFとの反応性が最大た物質である。一般的にリテウム二次電池の電解液は生物質である。一般的にリテムに対しているでは、1000元とします。このように不統物として含まれている大は電路質に含まれたリチム線であるし、1FF。等と反応してHFなどの強酸を生成するようになる。生成されたHFはマンガン系活物質で表面に存在するMRを攻撃してMRが電解質中に溶けて活物質が崩壊し、これによって電池の寿命、特に高級での寿命が発激し、にたによって電池の寿命、特に

【0022】これに対し、本発明のリチウム二次電池は 正極にHFとの反応性に優れた半金属、金属またはそれ らの酸化物を含むことによって、半金属、金属またはそ れらの酸化物が電解質により生成されるHFと素早く反 応してMnを攻撃するHFを除去するので、Mnが電解 質中に溶出される問題点を防止することができる。これ をさらに詳細に説明すれば、半金属酸化物としてSiO っを用いる場合、この化合物がHFと反応してHっSi F。というフルオリド化合物(フッ化物)を形成し、金 属酸化物としてCaO、MgO、SrOまたはBaOを 用いる場合にはこれらがHFと反応して、各々Ca F2、MgF2、SrF2またはBaF2などのフルオ リド化合物 (フッ化物)を形成する。形成される化合物 は固体状態の化合物であり電池の内圧を上昇させない。 また、CaF。は電気伝導度が優れており、電極物質と しても用いられる物質であるので電池の性能を向上する ことができる。

【0023】このような活物質と電解液が反応すること による問題点は、マンガン系活物質だけでなく、コバル 外累またはニッケル系正確活物質にも発生することがあ るということである。未参明はマンガン系活物質だけで なくコバルト系またはニッケル系正極活物質にも適用で きるので、正極活物質が監解液に溶出する現象を防止で きる。また、コバルト素をはニッケル不正値活物質を 用いた電池の熱的安全性を向上することができる。

【0024】本発明の正極活物質組成物は有機溶媒をさらに含むことができ、代表的な有機溶媒としてはN-メチルピロリドンを用いることができる。

【0025】本発明の正極活物質組成物は、この正擬活 物質組成物が塗布される電流集電体との結合力を向上さ せるために結合剤(Binder)をさらに含む、結合剤とし ては、一般に正統活物質組成前に用いられるものであれ はいずれも使用することができ、その代表的なのとし はファ化ビニリデン樹脂を使用することができる。

【0026】前記電流集電体としては一般的に用いられるアルミニウムホイル (Foil) を用いることができるが、これに制限されるわけではない。

【0027】また、本発明の正極活物質組成物は導電性

を増加させるための季電利をさらに含むこともできる。 導電利としては一般に活物質組成物の等電性を増加する ことができるものであればいずれも使用でき、その代表 的な例としてはカーボンブラックがある。

【0028】前記の構成を有する本発明のリチウム二次 電池用正極活物質組成物を利用して正極を製造する方法 は次の通りである。

[0029]まず、リチウム塩と金原配合物とを所認の 当量比に混合する。前記リチウム塩としてはリチウムナ イトレート、リチウムアセテート、リチウムとドロキシ ドなどが使用できる。前記金属化合物としてはマンガン 系正極活物を製造するためにはマンガン化合物を、コ バルトーニッケル系正極活物質を製造するためにはコバ ルトまたはニッケル化合物と各々、またはコバルト化合 物とニッケル化合物を目物を使用することもできる。

【0030】前記マンガン化合物としてはマンガンアケート、マンガンジオキシドなどが使用できる。前記コバルト化舎物としてはコバルトとドロキシド、コバルトナイトレートまたはコバルトカーボネートなどが使用でき、ニッケル化合物としてはニッケルドモーキンド、このナルイムトルートまたはニッケルアセテートの表現である。前記リチウム塩、マンガン化合物、コバル・化合物及びニッケル化合物がこれに制限されるよりではない、また、し1Fのようなフッ化物、NaSのような硫化物またはH3PO4のようなリン酸塩をさらに使用することもできな。

【0031】この時、リチウム塩と金属化合物の反応を 促進するために、エタノール、メタノール、水、アセト ンなど適切な溶媒を添加して溶媒が殆どなくなる時まで (Solvent-free)モルタルグラインダー混合(mortar g rinder mixing)を実施することもできる。

[0032] このような工程を通して製造されたリチウム塩と金属化合物の混合物を約400~600℃温度で 1次焼処理して半結晶性 (Seal crystailline) 状態の 正極活物質電低体粉末を製造する。また、前電1次熱処 理して製造された正極活物質電極体粉末を乾燥した後 または前記1次処処理過程後に乾燥空気をプローイング (Blowing) しながら正極活物質の電熱体粉末を常温で 再混合 (remixing) してリチウム塩を均一に分布させる こともできる。

【0033】得られた準結晶性電極体粉末を700~9 00で温度で約12時間2次熱処理する。前記2次熱処 理工程を乾燥空気または酸素をブローイングする(Blow ing)条件で遂行すれば、さらに均一な結晶性活物質が 製造できるので好ましい。

【0034】製造された正極活物質に半金属、金属またはその酸化物を添加する。この時、半金属、金属またはそれらの酸化物の添加量は正極活物質の重量の0.01 ~10 車量分である。下極活物質は上述した方法で製造 された化合物1乃至13の正極活物質を使用することもでき、また、商業的に流通している化合物1乃至13の正極活物質を使用することもできる。

【0035】 前記混合物に導電剤、結合剤及びNーメチルビロリドンなどの溶媒を混合して正能活物質スラリー 組成物を製造する。この正確活物質スラリー組成物を 1 ホイル (Poil) などの電流無電体上に整布して乾燥するテープキャスティング方式で正極を製造する。製造された圧極を用いて通常の方法でリチウム二次電池を製造する

[0036]上誌した方法で製造された正極と、負極及 び申本構築電解液を用いて温例的な方法でリチウム二次 電池を製造する。前記負敵を製造する方法はリケウム二 次電池分野に広く知られており、その代表的な例として 負極活物質とフィ化ビニリテン樹脂かとの電流構築体に強 布した後、乾燥して製造する。前記負極活物質としては 一級にリチウム二次電池に用いられる炭素材物質を全て 使用することができる。

【0037】前電壁解落としては一般とリチウム二次電池で用いられる有機溶解と、この有機溶解と、この有機溶解と、この有機溶解となった電解液が使用できる。 師配有機溶解となった。 エナルンカーボネート、メチレンカーボネート・ジエチルカーボネート、エナルメチルカーボネートまた はメチルプロビルカーボネート などの順状カーボネート はメチルプロビルカーボネート 正施及び負極の間でリチウムイ オンの移動を促進できるものは全て可能であり、その代表的な例としては、正能及び負極の間でリチウムイ 水の砂砂・ビベは Li PF₆、 Li As F₆、 Li CF 3 SO₃、 Li N (CF₃ SO₂) 3、 Li BF₆ または Li Cl O₃ を使用できる たい (CF₃ SO₂) 3、 Li BF₆ または Li Cl O₃ が使用できる。

[0038] このような電解液をポリマーフィルムに含 浸させた後、溶漿を研究させ、ジェルタイプのポリネ 電解液として使用することもできるし、液体・解解液として使用することもできる。原体・電解液として使用することもできる。原体・電解液として使用する場合には別途のサイルータは要求されない、セパレータとしては一般にリチウム二次電池で広く用いられるポリマーフィルムであるポリプロピレン、ポリエチレン材質の多礼性・ポリア・フィルムが使用できる。

【0039】このように、本発明のリチウム二次電池は 旅電容量 (discharge capacity) 向上と、高率条件 (Hi 由 C-rate) 及び長寿命の特性を向上し、特に高温の条 件での寿命維性が優れている。

【0040】以下、本発明の好ましい実施例及び比較例 を記載する。しかし、下記の実施例は本発明の好ましい - 実施例だけであり本発明が下記の実施例に限られるわ けてはない。

【0041】(実施例1) $LiOHemnO_2$ をLi/Mnoモル比が1/2になるように秤量した後、これら を到鉢に採入した。前記しiのHとMn Q_2 の反応を促進するために、十分な量のエタノールを添加し、エタノールが殆どなくなるまで混合した。得られた混合物を450℃で5時間、乾燥雰囲気下で1次熱処理して雑結乱状態の電極体であるLiMn $_2$ Q_4 の粉末を製造した。製造された準定定状態のLiMn $_2$ Q_4 の粉末を製造した。製造された単定定状態のLiMn $_2$ Q_4 の粉末を製造した。製造された単定実化形のLiMn $_2$ Q_4 の粉末を常温で再混合してリチウム塩を均一に分布させた。得られた生成温を空気をブローイングする条件下で750℃の温を製造した。製造された結晶性LiMn $_2$ Q_4 に対してSEMで形状を観察し、XRDで結晶の構造を分析した。

【0042】次に、製造された結晶性LiMn204 物質とSi物末(粒径325メッシュ以下、アルドリッ チ社(Aldrich))を混合した、この時、Si粉末の流 加重はLiMn204 活物質重量の5重量%とした。得 られた混合物に導電が(カーボン、商品名:スペート り、バインダー(フッ化ビニリデン機能、商品名:K F−1300)及び溶媒(Nーメチルビロリドン)を混 合して正確活物質組数スラリーを製造した。LiMn2 204 活物質とSi粉末の混合物:導電剤:バインダー の混合批率は94:3:3とした。前記スラリーをデー 形態にキャスティングして正確を製造した。この正極 とは主義とが程底に使用し、エチレンカーボネートとジ メチルカーボネートとの混合者機溶媒に1MのLiPF を溶解したものを電解質として使用してコインセルク イブの半電池を製造した。

【0043】(比較例1) L10HとMの2をL1/ Mの本ル比が1/2となるように秤量した後、これら を到鉢で物っな混合物となるまで混合した。得られた混 合物を450でち時間、乾燥雰囲気下で1次熱処理して 定端品批塊の電価体であるL1mの204の粉末を製 進した、製造された準安定地のL1mの204の粉末を 常温で再混合してリチウム塩を物一に分布させた。得ら れた生成物を転送空気をブローイングする条件下で70 での温度で12時間、20米地受りて40年に11mの204 対して5EMで形状を観察し、XRDで結晶性のL1mの204 対して5EMで形状を観察し、XRDで結晶情态を分析 した。

【0044】このように製造された活物質92重量%、 郷電剤(カーボン、商品名:スーパーP)4重量%、パ インダー(ファ化ビニリアン樹脂、商品名:KF-13 00)4重無%及び溶媒(ハーメチルビロリドン)を混合して正施活物質の組成物スラリーを製造し、このスラ リーをテーア形態にキャスティングして正極を製造し、この工をといるこの正能とし、金属とを対格として使用し、エチレンカーボネートとジメチルカーボネートとの混合有機溶 螺に1Mのし、iPF。が溶解された電解質を使用してコ インセルタイプの半電油を製剤。は、

【0045】前記実施例1及び比較例1の方法で製造さ

れた雷池の高温(50℃)での充放電寿命特性の結果を 測定1. その結果を図1に示した。それぞれの電池を 4.3V~3.0Vの間で、0.1C←→0.1C(1 回), 0,2C←→0,2C(3回)、0.5C←→0.5 C(10回)、1C←→1C(66回)に充放電速度を 変化させて充放電しながら電池の容量及び寿命を測定し た。図1に図示したように、本発明の実施例1の活物質 を用いた電池は (図1のa) 1 C充電、1 C放電の高率 充放電条件で66サイクル後には容量が約15.4%減 少した。すなわち、容量保持率は84.4%であった。 【0046】その反面、比較例1の活物質を用いた電池 は(図1のb)1C充電、1C放電の高率充放電条件で 66サイクル後には容量が約73.4%減少した。すな わち、容量保持率は約26.6%であった。したがっ て、本発明の活物質が従来の活物質に比べて高率充放電 の条件下で安定で、容量の減少が少ないだけでなく寿命 の特性が優れていることが分かる。

【0047】 (美統何2) 結晶性 L M M 2 0、活物質 にS 1 物末 (粒径325 メッシュ以下、アルドリッチゼ (Addrich)) を活物資重量の 1 0 重量%の量に添加したことを除いては前記実施例 1 5 同一に実施した。 10 048 1 (数値列3) 結晶性 L i M n 2 0 4 活物質 にB 物末 (粒径325 メッシュ以下、アルドリッチ社 (私位1ch))を活物質重量の5重量%の重で添加したことを除いては新歌実施例 1 と同一に実施した。

【0049】(比較例2) LiOHとMnO2との反応 を促進するために、十分な量のエタノールをさらに添加 して、エタノールが殆どなくなるまで混合する工程をさ らに実施したことを除いては前記比較例1と同一に実施 した。

[0050]前記実施例2、3及び比較例2の方法で製造された電池の高温での方法電売場合構造を測定した結果も図1の結果と類似するようなものであり、高率充鉱電の条件下で安定で、容量の減少が少なくて寿命の特性が優れていることが分かる。

【0051】(実施例4) LiMn, Q。(Nikki 社理、商品名:LM4) 正統活物質的长と1物未と2 整合した。この形。51節未やが添加量は正極活物を 量の1重量%とした。この混合物とパイングー(フッ化 ビニリデン樹脂)及び導電剤(スーパーP)をトーメチ ルセロリドン種様に添加して正極活物質スラリー組成物 を製造した。正極活物質の助末とSi筋末との混合物: パイングー:滞電剤の混合比率は943、33の重量比 にした。製造され正極活物質スラリー組成物を有さ れたAiホイルを120でユーブンで3世末が整合されたAiホイルを120でユーブンで3世末が整合された紙を をプレシングして圧極を製造した。製造された正能と は変プシングして圧極を製造した。製造された正能と は変足を対極に使用し、エチレンカーボネートとジメチ ルカーボネート(1:1体電比)の混合者機溶線に1M ルし11PF。を溶解した電解質を使用してコインタイプ の半電池を製造した。

【0052】(比較例3) LiMn₂O₄(Nikki 地製、商品名:LM4)正極活物質粉末とバインダー (フッ化ビニリデン樹脂)及び毒電剤(スーパーP)を Nーメチルビロリドン溶塊は添加して正極活物質スラリー 組成物を製造した。正極活物質粉末、バインダー及び 導電剤の混乱化率は重量比で94:3:3とした。製造 された正極活物質スラリー組成物をA1ポイル上に捻布 ルた。正極活物質スラリー組成物をA1ポイルとは途布 ルを120℃オープンで3時間乾燥した後プレシングし で正極活物質スラリー銀成をとしi金属を対極に 使用してコインタイプの半電機を製造した。

【0053】前記実施例 4及び比較例3の方法で製造された圧極の5 医/写真を図 2及び図3に各々不した。図 2に示したように、実施例4の正極はS1物末が正極の表面に存在していることが分かる。このように、実施例4の正極にS1が存在することは図4に示した巨 N公析(Energy Dispersive X-ray Analysis) グラフを見れば明確に分かる。ED X分析方法は極度分析して構成金属成分を定性分析することができる方法で、図4をみればS1ビーグが存在することによって実施例4の正極にはS1が存在することによって実施の4の正板にはS1が存在することによって実施の4の正板ではS1が存在することによって実施の4の正板ではS1が存在することが分かる。これに対して比較例3のED X分析グラフである図5にはS1ビークが存在しないので比較例3の正極にはS1が存在しないことが分かる。

【0054】また、充電された正極活物質の熱的安定性 を確認するために、実施例4及び比較例3の方法で製造 された電池を4.3Vに充電した後、DSC (Different ialScanning Calorimetry)で測定してその結果を図6 に示した。

【0055】集館例4の電池では正磁溶物質の重量は 0.01758であり、比較例3の電池では正極溶物質 重量は0.02398であった。これに対し、実施例4 の充電量は14mAh/8であり、比較例3の電池は 103mAh/8であった。すなわち、実施例4の電池 ではさらに少量の正極溶物質を使用したが、充電量はよ り高いことが分かる。

【0056]また、図6に示したように、Siが添加された実施例4の正幅は発熱ビークが現れない収面、Si添加されていない比較例3の正個は発熱ビークが現れた。このような発熱ビークは、充電状態の正極活物質が不安定なL11-×MO04の構造を有することによって高い温度で金属と結合している酸素(Mの一〇)が分解され、このように分解されたし酸素と電解液とが反応する時に発出する熱により現れる。このような発熱ビークの面積が小さればど活物質が無常後つ反反性が小さいことを意味するので安定であることが分かる。したがって、実施例4の活物質は発熱ビークが現れないので非常に安定した影響質であることが分かる。

【0057】また、前記実施例4及び比較例3の方法で

【0058】 (実施例5) 正種活物質粉末にSi粉末を 正極活物質粉末の重量の5重量%の量で添加したことを 除いては前記実施例4と同一に実施した。

【0059】 (実施例6) 正極活物質粉末にSi粉末を 正極活物質粉末の重量の10重量%の量で添加したこと を除いては前記実施例4と同一に実施した。

[0060] 前記実施例5万毫6及び比較例3の方法で 製造された正極のXRDパターンを図8に示した。図8 に示したように、実施例5万至6の方法で製造された正 極のXRDパターン(各々図6のり、c)は51ビーク が現れるが、比較例3の方法で製造された正都のXRD パターン(図8のa)は51ビークが現れないことが分かる。したがって、実施例5万定をの方法で製造された 下極の表面には51が会まれていることが分かる。

[0061] (実施例7) エチレンカーボネート、ジメ チルカーボネート及びプロピレンカーボネート (45: 40:15体積比)の混合有機溶媒に1.3MのLiP Faが溶解された電解質を用いたことを除いては前配実 施例4と同一て実施した。

【0062】(比較例4)エチレンカーボネート、ジメ チルカーボネート及びプロビレンカーボネート(45: 40:15体積比)の混合有機溶媒に1.3MのLiP f6が溶解された電解質を用いたことを除いては前記比 較例3と同一に実施した。

【0063】前記実施門で及び比較例4の方法で製造されて電池の常温での充放電券命符性の結果を測定してその結果を関りに示した。それぞれの電池を4.3V~3.0Vの間で0.1C←0.1C(1回)、0.2C←0.2C(3回)、0.5C←0.5C(10回)、1C←1C(86回)で充放電池皮を変化させて充放電しなが6電池の容量及び寿命を測定した。図りに示したまうに、実施例7の電池は常温(20°C)及び1C充電、1.2放電の高率充放電の条件でも容量が発と減少しないことが分かる。これに反し、比較例4の電池は容量が顕著に減少することが分かる。したがって、本発明の活物質が提次の条件で安定

であり、容量の減少が少ないだけでなく寿命の特性が優れていることが分かる。 【0064】(実施例8) LiNio.o.Coo... Sr

【0065】(実施例9) Si粉末の添加量を正極活物 質粉末の重量の5重量%に変更したことを除いては前記 家施例8と同一に実施した。

を使用してコインタイプの半電池を製造した。

【0066】(比較例5) LiNio。, Coo。」Sr 0·002 O2 (HonJo社) 正極活物質粉末とバイングー (ファルビニリデン樹脂) 及び薄電剤 (スーパー ア)とをNーメチルビロリドン溶焦に流加して正極活物 質スラリー組成物を製造した。正極活物質粉末、パイン グー及び薄電剤の混合比率は重量比で94:3:3とした。製造された正極活物質スラリー組成物をも1はイル 上に塗布した。正極活物質スラリー組成物が含布された Alホイルと120でオープンで3時間、実施した後、 プレシングして正極を製造した。製造された正極としi 金属を対極として使用してコインタイプの半電池を製造した。

【0067】(実施例10) L1COO2 (Nippon Chemical社、商品名:C-10)正確活物質粉末とS1粉末と張音した。この時、S1粉末の衛力原址で配活物質粉末の重要の1重量%とした。この電台物とパインダー(フッ化ビニリデン側筒)及び専電網(スーパーP)とをNーメチルビロリドン溶脈:添加して正経活物質スタリー組成物を製造した。正極活物質粉末と31粉末との混合物:パインダー・導電部の混合性、率は重量比で94:3:3とした。製造された正極活物質スタリー組成物を有おれる人は、上極活物類の混合性、アインで3時間、乾燥した後、アレシングして正極を製造した。製造された正極と1、乾燥された正極と1、乾燥された正極と1、乾燥された正極と1、乾燥された正極と1、寒煙された正極と1、寒煙された正極と1、東側とが大きない。

(1:1体積比)の混合有機溶媒に1Mの $LiPF_6$ が溶解された電解質を使用してコインタイプの半電池を製造した。

【0068】 (実施例11) Si粉末の添加量を正極活 物質の重量の5重量%に変更したことを除いては前記実 施例10と同一に実施した。

【0069】(比較例6) LiCoO2 (Nippon Chemical社、商品名:C-10) 正極活物質 粉末とパイングー(フッ化ビニリデン機制)及び薄電剤(スーパーP)とをNーメチルビコリドン溶媒に添加して正極活物質の力・型の調査した。正極活物質粉末、パイングー及び導電剤の混合比率は重生化で94:3:3とした。製造された正極活物質スラリー組成物を A1ホイル上に塗布した。正極活物質スラリー組成物を 流行されています。 製造された正極を製造した。製造された正極とした。 製造された正極として 登場となん。 アレシングして正極を製造した。 製造された正極とし、製造された正極とし、最低を対極として使用してコインタイプの半電池を製造した。

【0070】前記実施例8及び比較例5の方法で製造さ れた電池の充放電寿命特性の結果を測定してその結果を 図10に示した。それぞれの電池を4.3V~3.0Vの 間で0.1C → 0.1C (1回)、0.2C → 0.2C (3回)、0.5C → 0.5C (10回)、1C → 1 C (51回)で充放電速度を変化させて充放電しながら 電池の容量及び寿命を測定した。図10に示したよう に、実施例8の電池は1C充電、1C放電の高率充放電 条件で51サイクル後にも、約140mAh/gであっ た容量は約115mAh/gと殆ど減少しなかった。そ の反面、比較例5の電池は1 C充電、1 C放電の高率充 放電の条件で51サイクル後には、約140mAh/g であった容量が約50mAh/gと顕著に減少した。し たがって、本発明の活物質が従来の活物質に比べて高率 充放電の条件で安定であり、容量の減少が少ないだけで なく寿命特性が優れていることが分かる。

[0071]また、実施例及及び比較所5の方法で製造された電池を4、3Vに充電した後、DSC (Different lal Scaming Calorimetry)を測定してその結果を図11に示した。図11に示したように、Siが添加された実施例6の電池の発熱ピークの面積が51が添加されたいない比較例5の電池に比べて小さいことが分かる。このような発熱ピークは活物質と電解後とが反からあらいる発生する熱により現れ、発熱ピークの面積が小さいほど活物質が電解液との反応性が小さいことを意味するので、安定であることが分かる。

【0072】また、実施別の電池の配果分解温度(2 18℃)が比較例5の電池(202℃)より高い。一般 的に完電状態の正極活物質は1:i= x CoO, 構造を 有し、このような構造を有する物質は精造的に不安定で あるので温度を上げれば金麗と結合している酸素(Co ーの)が分解される。このように分解された酸素は電池 内部で電解液と反応して爆発するおそれがあるので、酸 素が加速分解れれば高いはど電消液との反応性分少 ないため電池の爆発流気が少ないことが分かる。したが って、実施例8の電池に用いられた正極活物質は熱的安 定性が優れていることが分かる。

【0073】また、実施例9~11の方法で製造された 電池の高温での充放電射命の特性とDSCを測定したと ころ、図10及び図11と類似するような結果が得られ たので、高率充敗電の条件で安定であり、熱的安定性も 優れていることが分かる。

【0074】(実施例12)正極活物質としてLiNi 0.8 g Coo.12 Lao.01 O2 粉末を使用したことを除いては前記実施例8と同一に実施した。

【 $0\,0\,7\,5$ 】 (比較例 7) 正極活物質としてLiNi $0\,\cdot 8\, 8\, C\,\circ_{\,0\,\cdot 1\,\, 2}\, L\,a_{\,0\,\cdot 0\,\, 1}\, O_{\,2}\,$ 粉末を使用した

ことを除いては前記比較例1と同一に実施した。 【0076】前記実施例12と比較例7の方法で製造された電池の常温(20℃)での充放電券命特性の結果を

測定してその結果を図12に示した。それぞれの電池を 4.3~3.0 Vの間で0.2 C ← → 0.2 C (3回)、 0.5 C ← 0.5 (10回)、1 C ← 1 C (66回) に充放電速度を変化させて充放電しながら電池の容量及 び寿命を測定した。図12に示したように、実施制7の電池は容量(2 0 で)及び10元電、10放電の高率 充放電の条件でも容量が殆ど減少しないことが分かる。 これに反し、比較例7の電池は容量が顕著に減少することが分かる。

【0077】(実施例13) LiMn, O4 (Nikk i社、商品名:LM4)正極活物質粉末とSiO。粉末 とを混合した。この時、SiO。粉末の添加量は正極活 物質粉末の重量の1重量%とした。この混合物とバイン ダー (フッ化ビニリデン樹脂)及び導電剤 (スーパー P)をN-メチルピロリドン溶媒に添加して正極活物質 スラリー組成物を製造した。正極活物質とSiO。粉末 の混合物、バインダー及び導電剤の混合比率は重量比で 94:3:3とした。製造された正極活物質スラリー組 成物をA1ホイル上に途布した。正極活物質スラリー組 成物が途布されたA1ホイルを120℃オーブンで3時 間、乾燥した後、プレシングして正極を製造した。製造 された正極とし1金属を対極として使用し、エチレンカ ーボネートとジメチルカーボネート (1:1体積比)の 混合有機溶媒に1MのLiPF6が溶解された電解質を 使用してコインタイプの半電池を製造した。

【0078】 (実施例14) SiO₂ 粉末の添加量を正極活物質の重量の5重量%に変更したことを除いては前記実施例13と同一に実施した。

【0079】(比較例8) LiMn₂ O₄ (Nikki 社、商品名:LM4)正極活物質粉末とパインダー(フ ッ化とニリデン樹脂)及び薯電剤(スーパーP)をNー メチルヒロリドン溶媒に添加して正極活物質スラリー組 成物を製造した。正極活物質粉末、パインダー及び葬電 剤の混合比率は重単比で94:3:3とした、製造され た正能活物質スラリー組成物を Aiホイル上に整備し た。正極活物質スラリー組成物が塗布されたA1ホイル を120℃オープンで3時間、乾燥した後、プレシング して正極を製造した。製造された正極とLi金属を対極 として使用してコインタイプの半電池を製造した。

【0080】前原規能例13及び比較例8の方法で製造されて電池の高温(50℃)での充放電勢命制性を測定してその結果を図13に示した。それぞれの電池を4.3V~3.0Vの間で0.1℃~0.1℃(1回)、0.2℃~0.2℃(3回)、0.5℃~~0.5℃(10回)、10~10回)で充放電池を多化させて充放電しながる電池の容温及び寿命を測定した。図1元四元したように、本勢別の実施例13の活物変を用いた電池は50℃、10元電、10放電の高温及び高率充放電の条件で86サイク小後には容温が期度第1地で流光した。0℃、10元電、10放電の高温及び高率充放電の条件で86サイク小後には容温が顕著に減少することが分かる。

【0081】したがって、本発明の活物質が定果の活物 質に比べて高温及び高率充放電の条件で安定であり、容 量の減少が少ないだけでなく寿命の特性が促止ているこ とが分かる。前記実施例14の方法で設造された電池の 高温での充放棄命物性の指定を測定した結果と図13 と類似しており、高温及び高率充放電の条件で安定であ り、容量の減少が少なくて寿命特性が優れていることが 分かる。

【0082】(実施例15) 正極活物質としてLiNi 0.9 C00.1 Sr0.002O2 (Honjo社) 粉 末を使用したことを除いては前記実施例13と同一に実 施した。

【0083】 (実施例16) 正極活物質としてLiNi 0.9 Coo.1 Sro.002O2 (Honjo社) 粉 末を使用したことを除いては前記実施例14と同一に実 練した。

【0084】(比較例9) 正極活物質としてLiN io.oCoo.1 Sro.oo2O2(Honjo社) を使用したことを除いては前記比較例8と同一に実施した。

【0085】前記実施例15~16及び比較例9の方法 で製造された電池の高温での充放電券命特性を測定した 結果、図13と類似した結果が得られた。したがって、 実施例15の活物質が高温寿命の特性が優れていること が分かる。

【0086】(実施例17)正極活物質としてLiCo O₂(Nippon Chemical社、商品名:C -10)を使用したことを除いては前記実施例13と同 --に実施した。

【0087】(実施例18)正極活物質としてLiCo O₂ (Nippon Chemical社、商品名:C -10)を使用したことを除いては前記実施例14と同 一に実施した。

【0088】 (比較例10) 正極活物質としてLiCoO2 (Nippon Chemical社、商品名: C-10) を使用したことを除いては前記比較例8と同一に実施した。

[0089] 前記実施例17~18及び比較例10の方法で製造された電池の高温での充放電券命特性の結果を 測定した結果も図13と類似した結果であったので、高 温及び高率充放電の条件で安定であり、容量の減少が少 なくて寿命の特性が優れていることが分かる。

【0090】(実施例19)前記実施例13で製造された正極活物質を利用し、負極活物質としてメソフェースカーボンファイバー(mesophase carbon fiber: MCF)を利用して通常の方法でリチウム二次全電池 (Full Cell)を製造した。

【0091】(比較例11)前記比較例8で使用した正 極活物質を用いたことを除いては前記実施例19と同一 に実施した。

[0092] 前託規能例19長が比較例11の方法で製造されたリチウム二次全電池の高温(60℃)での寿命物性を測定し、その結果を図14に示した。寿命の特性は同一の電池を2個で作って測定したものであって、図14に示したように、S102が部泊されて映画例19のリチウム二次全電池がS102が部泊されていないリチウム二次全電池に比べて高温寿命特性の効果が非常に優れていると、かけかりたとか分かる。

【0093】(実施例20) LiCoOo粉末(Nip pon Chemical社、商品名: C-10) 正極 活物質粉末とCaO(~325メッシュ以下)を混合し た。この時、CaOの添加量はLiCoO。正極活物質 粉末の重量の0.1重量%とした。この混合物、バイン ダーとしてフッ化ビニリデン樹脂と導電剤 (スーパー P)とをN-メチルビロリドン溶媒に入れて正極活物質 組成物スラリーを製造した。LiCoO2とCaOの混 合物とフッ化ビニリデン樹脂及び導電剤の混合比率は、 重量比で94:3:3とした。製造されたスラリーをA 1ホイル上に塗布し、乾燥後圧延して正極を製造した。 前記極板を120℃オーブンで3時間乾燥した後圧延し て電池製造用極板を製作した。この極板とLi金属を対 極として非水電解液である1MのLiPF。とエチレン カーボネート/ジメチルカーボネート(1/1)を含む コインタイプの半電池を構成した。

【0094】(実施例21)CaO粉末を0.5重量% の量に添加したことを除いて前記実施例20と同一方法 で半電池を製造した。

【0095】(実施例22) 正極活物質としてLiMn 204 (Nikki社、LM4)を使用し、CaO粉末 を1.0重量%の量に添加したことを除いて前記実施例 20と同一方法で半電池を製造した。

【0096】(実施例23)正極活物質としてLiMn

204 粉末 (Nikki社、LM4)を使用してCaO 粉末を0.5重量%の量に添加したことを除いて前記実 施例20と同一方法で半電池を製造した。

【0097】(実施例24) 正極活物質としてLiNi 0.9 Coo.1 Sro.00202 粉末(Honjo社 製品)を使用したことを除いて前記実施例20と同一方 法で半電流を製造した。

【0098】 (実施例25) 正核溶物質としてLiNi 0.9 C00·1 Sr0.002 O2 粉末 (Honjo社 製品)を使用し、Ca0粉末を0.5重量%の量に添加 したことを除いて前記実施例20と同一方法で半電池を 製造した。

【0099】(比較例12)金属酸化物であるCaOを 添加しないことを除いて前記実施例20と同一方法で半 電池を製造した。

【0100】(比較例13)金属酸化物であるCaOを 添加しないことを除いて前記実施例22と同一方法で半 電池を製造した。

【0101】(比較例14)金属酸化物であるCaOを添加しないことを除いて前記実施例24と同一方法で半電池を製造した。

【0102】実施例23と比較例13の電池製造用極板 を4.3 Vで充電した後、同一量のエチレンカーボネー ト/ジメチルカーボネート電解液に会得させDSCを用 いて熱的安定性を評価した。この結果を図15に示し た。実施例23の極板の場合、2段階の反応が進行した ことが確認できる。つまり、まず極板に存在するCaO と電解液の反応によって吸熱ピークが現れ、次いでCa Oと反応に参加できずに残留している電解液と充電され た正極活物質であるLiMn,O4との反応による発熱 ピークを示した。これに比べて比較例13の極板の場合 には充電された正極から発生する〇。と電解液との反応 によって250℃附近で発熱ピークだけが観察された。 【0103】前記実施例23のコインタイプの半電池に 対して、4.3~3.0 Vの範囲で0.1 C、0.2 C、 0.5 C及び1 Cに電流量を変化させながら常温(20 で)及び高温(50℃)で、100回充放電を実施し、 放電容量を測定した結果を図16に示した。図16に示 したように、実施例23の正極活物質を用いた電池は常 温 (20℃) 及び高温 (50℃) で容量の減少が少ない のでサイクル寿命の特性に優れたことがわかる。前記実 施例22、23及び比較例13のコインタイプの半電池 に対し4.3~3.0 Vの範囲で0.1 C.0.2 C.0. 5 C及び1 Cに電流量を変化させながら50℃で100 回充放電を実施し、放電容量を測定した結果を図17に 示した。

【0104】図17に示したように、実施例22及び2 3の半電池が比較例13の電池に比べて高温でのサイク ル寿命の特性が優れていることが分かる。

[0105]

【発明の効果】上述したように、本発明のリチウム二次 電池用圧能活物質組成物を用いたリチウム二次電池は、 優れた電池の化学的特性及び診断安全性の特性を示す。 特に、マンガン系正能活物質を用いたリチウム二次電池 は向上した高温寿命の特性を示し、ニッケル系及びコバ ルト系正能活物質を用いたリチウム二次電池は優れた安 会性を有する。

【図面の簡単な説明】

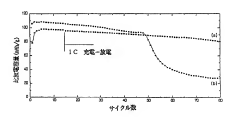
- 【図1】本発明の実施例1及び比較例1によって製造されたリチウム二次電池の高温充放電寿命の特性を示した
- グラフである。 【図2】本発明の実施例4によって製造されたリチウム 一次電池用正極のSEM写真である。
- 【図3】 比較例3によって製造されたリチウム二次電池用正極のSEM写真である。
- 【図4】本発明の実施例4によって製造された正極のE DXの結果を示したグラフである。
- DXの結果を示したクラフである。 【図5】比較例3によって製造された正極のEDXの結果を示したグラフである。
- [図6]本発明の実施例4及び比較例3によって製造されたリチウム二次電池用正極のDSCの結果を示したグラフである。
- 【図7】本発明の実施例4及び比較例3によって製造されたリチウム二次電池の高温寿命特性を示したグラフである。
- 【図8】本発明の実施例5および6によって製造された リチウム二次電池用正極と比較例3の正極とのXRDパ

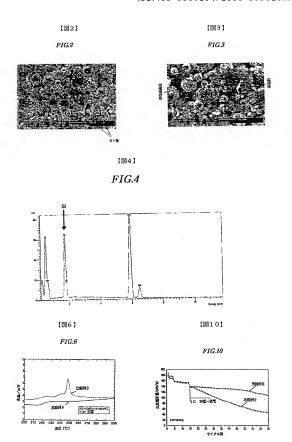
ターンを示したグラフである。

- 【図9】本発明の実施例7及び比較例4によって製造されたリチウム二次電池の常温寿命特性を示したグラフである。
- 【図10】本発明の実施例8及び比較例5の方法によって製造されたリチウム二次電池の充放電寿命の特性を示したグラフである。
- 【図11】本発明の実施例8及び比較例5によって製造されたリチウム二次電池用正極のDSCの結果を示したグラフである。
- 【図12】本発明の実施例12及び比較例7によって製造されたリチウム二次電池の常温充放電寿命の特性を示したグラフである。
- 【図13】本発明の実施例13及び比較例8によって製造されたリチウム二次電池の高温充放電寿命の特性を示したグラフである。
- 【図14】本発明の実施例19及び比較例11によって 製造されたリチウム二次全電池の高温充放電寿命の特性 を示したグラフである。
- 【図15】本発明の実施例23及び比較例13の電池製造用極板に対するDSCの測定の結果を示したグラフである。
- 【図16】本発明の実施例23によって製造されたコインタイプ半電池に対する常温(20℃)および高温(50℃)での寿命の特性を示したグラフである。
- 【図17】実施例22及び22と比較例13によって製造されたコインタイプ半電池に対する50℃での高温寿命特件を示したグラフである。

[図1]

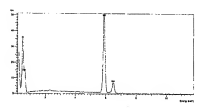
FIG.1





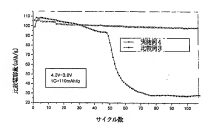
【図5】

FIG.5



【図7】

FIG.7



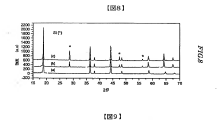
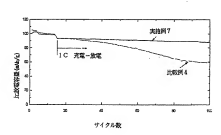
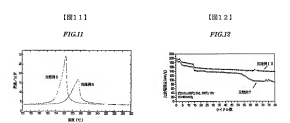


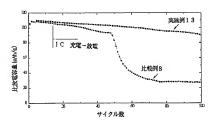
FIG.9





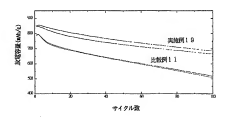
【図13】

FIG.13



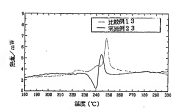
【図14】

FIG.14



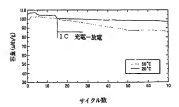
【図15】

FIG.15



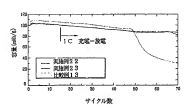
[図16]

FIG.16



【図17】

FIG.17



フロントページの続き

(31)優先権主張番号 1999-42394

(32)優先日 平成11年10月1日(1999.10.1)

(33)優先権主張国 韓国(KR)

(72)発明者 朴 東 坤

大韓民国ソウル市龍山区チェオン坡洞2街

淑明女子大学校

(72) 発明者 金 基 吴 大韓民国忠清南道天安市聖城洞山24番地